# COMPOSITION CONTAINING LAMININ-5 PRODUCTION PROMOTER AND INTEGRIN-alpha6beta4 PRODUCTION PROMOTER

Publication number: JP2003226655
Publication date: 2003-08-12

Inventor: MIYATA SATOSHI
Applicant: FANCL CORP

Classification:

- international: A61K8/30; A61K8/00; A61K8/06; A61K8/36;

A61K8/368; A61K8/96; A61K8/97; A61K31/192; A61K36/18; A61K36/23; A61K36/25; A61K36/28; A61K36/896; A61K36/899; A61K45/06; A61P17/00; A61P17/02; A61P17/16; A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08; A61K8/30; A61K8/00; A61K8/04; A61K8/96; A61K31/185; A61K36/18; A61K36/185; A61K36/88; A61K45/00; A61P17/00; A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08; (IPC1-7): A61K45/06; A61K7/00; A61K7/48; A61K31/192; A61K35/78; A61P17/00; A61P17/02; A61P17/16; A61P43/00

- European:

Application number: JP20020022671 20020131 Priority number(s): JP20020022671 20020131

Report a data error here

#### Abstract of JP2003226655

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composition for preventing and improving aging of the skin. SOLUTION: The composition comprises a laminin-5 production promoter which is an activation component of skin basement membrane and an integrin-[alpha]6[beta]4 production promoter which is an activation component of a skin basement membrane cell, and suppressing aging of the skin more effectively than each promoter used alone.

COPYRIGHT: (C)2003, JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# XP-002481714

- (C) WPI / Thomson
  - AN 2003-837162 [78]
  - AP JP20020022671 20020131
  - PR JP20020022671 20020131
  - TI Composition for preventing and improving ageing of skin, comprises component that promotes laminin and integrin production
  - IW COMPOSITION PREVENT IMPROVE AGE SKIN COMPRISE COMPONENT PROMOTE PRODUCE
  - IN MIYATA S
  - PA (FANK-N) FANKERU KK
  - PN JP2003226655
- A 20030812 DW200378
- PD 2003-08-12
- IC A61K45/06; A61K31/192; A61K35/78; A61K7/00; A61K7/48; A61P17/00; A61P17/02; A61P17/16; A61P43/00
- ICAI- A61K31/192; A61K36/18; A61K36/23; A61K36/25; A61K36/28; A61K36/896;
  A61K36/899; A61K45/06; A61K8/00; A61K8/06; A61K8/30; A61K8/36;
  A61K8/368; A61K8/96; A61K8/97; A61P17/00; A61P17/02; A61P17/16;
  A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08
- ICCI- A61K31/185; A61K36/18; A61K36/185; A61K36/88; A61K45/00; A61K8/00; A61K8/04; A61K8/30; A61K8/96; A61P17/00; A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08
- DC B04 B05 D21
- AB NOVELTY :

A skin aging preventing and improving composition comprises a component that promotes laminin-5 and integrin (alpha )-6-(beta )-4 production.

- DETAILED DESCRIPTION :

An INDEPENDENT CLAIM is also included for skin external preparation.

- ACTIVITY :
  - None given.
- MECHANISM OF ACTION :

Laminin-Agonist; Integrin-Agonist-Alpha-6-Beta-4.

Human cells were mixed with specified amount of rice bran oil and cultivated for 24 hours. The culture was then washed and irradiated with 240 mJ/cm<2> of ultraviolet radiation-B. The chemical agent was further added and cultivated for 24 hours. The tissue was then collected, homogenized for 30 minutes, centrifuged at 15000 rpm for removing tissue pieces and dialyzed using tris-hydrochloric acid buffer. A control was performed similarly without adding rice bran oil. The laminin-5 production enhancement effect of the test was improved significantly, than the control. The result concluded that rice bran oil exhibited excellent laminin-5 production enhancing effect.

- USE :

In skin external preparation for activating skin basal membrane and/or for activating epidermal basal cell and for suppressing light failure (claimed). Also used in preventing and improving ageing of skin. For preventing wrinkle formation, stains and dullness of skin. The composition helps to maintain skin in healthy condition.

- ADVANTAGE :

The composition has excellent laminin-5 production enhancing effect and integrin (alpha )-6-(beta )-4 production promoting effect. The composition effectively prevents ageing of skin.

Page 1

02.06.2008 10:55:13

#### - BIOLOGY :

Preferred Components: The component that promotes laminin-5 and integrin-(alpha)-6-(beta)-4 production is chosen from plant or its extract of Euphoria longan, Strobilanthes cusia, Polygonatum falcatum and P.sibiricum; phenyl propanoides or its salt; and/or rice bran oil. The component that promotes integrin (alpha)-6-(beta)-4 production is plant or extract of Hedera helix, Echinacea, pumpkin, Taraxacum officinale and/or angelica.

#### - EXAMPLE :

(In mass%): stearyl alcohol (6), stearic acid (2), hydrogenation lanolin (4), squalane (9), octyl dodecanol (10), polyoxy ethylene-25-cetyl alcohol ether (3), glyceryl monostearate (2), rice bran oil (1), preservative (suitable quantity) and fragrance (suitable quantity), were dissolved at 80[deg]C to obtain an oil phase. Hedera helix extract (1), 1,3-butylene glycol (6), polyethylene glycol-1500 (4) and purified water (the rest) were dissolved at 70[deg]C to obtain an aqueous phase. The obtained aqueous and oil phase were emulsified and cooled to 40[deg]C to obtain a cream.

Page 2 02.06.2008 10:55:13

#### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-226655 (P2003-226655A)

(43)公開日 平成15年8月12日(2003.8.12)

	7.77.77.77.77.77		1	1 ///410 1	- ,	(
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	<b>護別記号</b>	FΙ		11	ý	7]ド(参考)
A 6 1 K 45/06		Λ61K 4	5/06			4 C 0 8 3
7/00			7/00		С	4 C 0 8 4
					K	4C088
					N	4 C 2 O 6
7/48			7/48			
	来查請求	未請求 請求項の	D数6 O	L (全 1	7 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願2002-22671(P2002-22671)	(71)出願人	593106918			
			株式会社フ	ァンケル		
(22)出顧日	平成14年1月31日(2002.1.31)					109番地 1
		(72)発明者	宮田 智			
			神奈川県横	浜市戸塚は	工上品	濃12番13号 株
		式会社ファンケル中央研究所内				
		(74)代理人	(74)代理人 100090941			
			弁理士 藤	野 清也	例	2名)
						最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 ラミニン5 産生促進剤およびインテグリンα6β4 産生促進剤を含む組成物

# (57)【要約】

【課題】 皮膚の老化を予防、防止、改善するための 組成物を提供すること。

【解決手段】 皮膚基底膜賦活成分であるラミニン5 産生促進剤および皮膚基底細胞賦活成分であるインテグ リンα 6 β 4 産生促進剤を含み、それぞれ単独よりもよ り効果的に皮膚の老化を予防、防止、改善する組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ラミニン5の産生を促進する成分および インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生を促進する成分を含む組成物。

【請求項2】 ラミニン5の産生を促進する成分が下記 (1)  $\sim$  (3) から選ばれる1種または2種以上である 請求項1に記載の組成物。

(1) リュウガン、タイセイ、ホソバタイセイ、リュウキュウアイ、ナルコユリおよびカギクルマバナルコユリ の植物またはその抽出物

(2)フェニルプロパノイド類の化合物またはそれらの 塩、あるいはそれらの化合物の配糖体またはそれらの塩 (3)コメヌカ油

【請求項3】 インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生を促進する成分が、セイヨウキズタ、エキナセア、カボチャ、セイヨウタンポポおよびアンジェリカの植物またはその抽出物から選ばれる1種または2種以上である請求項1または2記載の組成物。

【請求項4】 皮膚基底膜賦活用および/または表皮基 底細胞賦活用である請求項1~3のいずれかに記載の組 成物。

【請求項5】 光障害抑制用である請求項1~3のいずれかに記載の組成物。

【請求項6】 請求項1~5のいずれかの組成物からなる皮膚外用剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、皮膚基底膜の構成 成分であるラミニン5の産生を促進する成分と表皮基底 細胞の細胞膜に存在し、ラミニン5の受容体として機能 するインテグリンα6β4の産生を促進する成分を含む 組成物、およびその用途に関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、しわ、しみ、くすみ、たるみなど、皮膚の老化に伴って起こる変化には、加齢、日光曝露、環境によるストレス、精神的ストレスなどが関与することが知られている。皮膚内部のミクロの変化としては、真皮での「型コラーゲン、「II型コラーゲンおよびエラスチンなどの弾性繊維の減少や変性、基底膜でのIV型コラーゲンやラミニンなどの減少や変性、表皮細胞のターンオーバーの異常などが起こっている。

【0003】基底膜はIV型コラーゲン、ラミニン、フィブロネクチンなどの細胞外マトリックスタンパク質により構成される緻密な膜で、皮膚においては表皮と真皮の結合部に存在する。基底膜は表皮と真皮の結合を担い、皮膚の構造維持に重要であるとともに、表皮のターンオーバーの制御や表皮と真皮の間の情報伝達にも関与する

【0004】皮膚基底膜を構成する細胞外マトリックス タンパク質の中で、特に重要な機能をもつタンパク質の 一種としてラミニン5が知られている。ラミニン5(別 名カリニン、エピリグリン、ナイセイン) は皮膚の基底 膜に存在するラミニン分子種の一種として同定され、α 3鎖、β3鎖、γ2鎖の3本のサブユニットで構成され る分子量380~490kDaの糖タンパク質である (Carter, W. G., et al., Cel 1., 65, 599-610, 1991., Rouss elle, P., et al., J. Cell Bio 1., 114, 567-576, 1991., Verr ando, P., et al., Biochem. Bi ophys. Acta, 942, 45-56, 198 8.)。ラミニン5は表皮細胞により産生され、表皮細 胞と基底膜の結合に関与するとともに、VII型コラー ゲンと結合し、真皮と基底膜の結合にも関与する(Ro usselle, P., et al., J. Cell Biol., 114, 567-576, 1991., R ousselle, P., et al., J. Cell Biol., 138, 719-728, 1997., Chen, M., et al., J. Invest. D ermatol., 112, 177-183, 199 9).

【0005】ラミニン5遺伝子の異常が表皮・真皮間の 剥離と水泡形成を特徴とする重篤な遺伝的疾患である結 合型表皮水泡症 (Herlitz's junctio nal epidermolysis bullos a)を引き起こすことから、ラミニン5は正常な皮膚構 造の維持に必要不可欠なタンパク質であることが知られ ている(Aberdam, D., et al., Na t. Genet., 6, 299-304, 1994., Pulkkinen, L., et al., Genom ics, 24, 357-360, 1994., Kivi rikko, S., et al., Hum. Mol. G enet., 4, 959-962, 1995.)。ま た、ラミニン5は表皮細胞の遊走を促進させる活性をも ち、かつ皮膚の創傷治癒部位でラミニン5遺伝子および その受容体遺伝子の発現が上昇することから、創傷治癒 に関与することが示唆されている(Verrndo, P., et al., Lab. Invest., 71, 5 67-574, 1994., Ryan, M. C., J. Biol. Chem., 269, 22779-2278 7, 1994.)

【0006】以上のようなことから、ラミニン5は、表皮と真皮の結合を担い、正常な皮膚構造の維持に重要であるとともに、皮膚が損傷を受けた場合には、表皮細胞の遊走を促進し、創傷治癒に働くと考えられる。

【0007】表皮細胞が基底膜の構成成分である I V型 コラーゲン、ラミニン、フィブロネクチンなどの細胞外マトリックスタンパク質に接着するためには、その受容体として働くインテグリンが必要不可欠である。インテグリンはα鎖、β鎖が非共有結合で会合するヘテロダイ

マーで、細胞膜に発現して、コラーゲン、ラミニン、フィブロネクチンなどの細胞外のリガンドと結合するとともに、細胞内ではテーリンやα-アクチニンなどの細胞骨格タンパク質と結合し、細胞と細胞外マトリックスあるいは細胞と細胞の結合に関与する。

【0008】現在、16種類の $\alpha$ 鎖、9種類の $\beta$ 鎖が報告されており、これら $\alpha$ 鎖、 $\beta$ 鎖の組み合わせにより、リガンド特異性の異なる多様な分子が形成されている。インテグリンは細胞接着を介して、細胞増殖、細胞分化、細胞運動、アポトーシス、形態形成、免疫反応、創傷治癒、血液凝固、骨吸収などの多岐にわたる生物学的機能を担っている(Hynes,R.O.:Cell,69:11-25,1992,Rouslati,E.et al.:Cell,77:477-478,1994)。

【0009】これまでに、ラミニン5の受容体としてインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4およびインテグリン $\alpha$ 3 $\beta$ 1が知られており、インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4は主に細胞接着に関与し、インテグリン $\alpha$ 3 $\beta$ 1は主に細胞の運動に関与することが知られている(Rousselle, P. et al.: J. Cell Biol., 114:567-576, 1991, Verrndo, P. et al.: Lab. Invest., 71:567-574, 1994)。

【0010】インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4は、分子量150k Daの $\alpha$ 6鎖と205kDaの $\beta$ 4鎖のダイマーで、 $\beta$ 4とダイマーを形成する $\alpha$ 鎖としては $\alpha$ 6のみが報告されている(Suzuki, S.:EMBO J., 9:757-763, 1990)。インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4は、上皮細胞、シュワン細胞、神経細胞、一部の内皮細胞などで発現しており、皮膚では表皮基底細胞の基底側に存在し、基底膜に存在するラミニン5と結合して、表皮と基底膜間の結合を担っている(Rousselle, P. et al.:J. Cell Biol., 114:567-576, 1991)。

【0011】ラミニン5遺伝子の変異と同様に、インテグリンβ4遺伝子の変異は、表皮・真皮間の剥離と水泡形成を特徴とする重篤な遺伝的疾患である先天性接合部型表皮水泡症(Herlitz's junctional epidermolysis bullosa)を引き起こすことから、インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4とラミニン5との接着が正常な皮膚構造の維持に必要不可欠であることが知られている(Pulkkinen, L. etal.:Nature Genet.,6:293-298,1994,Vidal,F. etal.:Nature Genet.,995)。

【0012】インテグリンβ4遺伝子のノックアウトマウスは、先天性接合部型表皮水泡症と同様の表皮剥離がみられ、基底細胞がアポトーシスを起こしていることか

ら、ラミニン5とインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の結合は基底細胞の生存に重要であることが知られている(Dawling, J. et al.: J. Cell Biol., 134:559-572, 1996)。

【0013】ラミニン5とインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4 $\alpha$ 8台は、細胞増殖シグナルに関与するRas-MAPキナーゼの経路を介して、表皮細胞の増殖に関与することが知られている(Mainiero、F. et al.:EMBO J.,16:2365-2375,1997,Mainiero、F. et al.:EMBO J.,17:3940-3951,1998)。

【0014】以上のようなことから、インテグリンα6 β4はラミニン5の受容体として、表皮と真皮の間の結 合を担い、正常な皮膚構造の維持に重要であるととも に、表皮基底細胞の生存および増殖に重要な働きをす る。

【0015】最近、頬や瞼などの露光部位では、20歳代前半から基底膜の断裂や多重化などの皮膚基底膜の損傷が見られ、20歳代後半から30歳代前半に顕著に悪化することから、基底膜の損傷が皮膚老化を引き起こす重要な要因であり、精製ラミニン5やラミニン5の産生を促進する物質が基底膜の形成を促進し、基底膜ケアの有用な物質であることが示された  $\{J.Soc.Cosmet.Chem.Jpn.,総説、35(1)1-7,2001<math>\}$ 。また、老化に伴って表皮角化細胞のインテグリン $\beta$ 4の発現が低下することから、皮膚の老化とインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の発現低下に因果関係があることが示唆されていた(Le VarletB.et a 1.: J.Invest.Dermatol.Symposium Proceedings、3:172-179,1998)。

【0016】以上のようなことから、皮膚の老化を防ぐために、基底膜の形成を促進する作用をもつ精製ラミニン5やラミニン5の産生を促進する植物抽出物や化合物を有効成分として含む組成物および表皮基底細胞を活性化する作用をもつインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生を促進する植物抽出物を有効成分として含む組成物が開発されている(特開平10-147515、特開平11-343226、特開2000-226308、特願2000-331318、特願2001-151485、特願2001-366056、特願2001-389007)。【0017】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、さらに皮膚 老化防止作用の高い組成物を提供することを課題とす る。前述のように、ラミニン5産生促進剤またはインテ グリン  $\alpha$  6  $\beta$  4 産生促進剤をそれぞれ単独で用いた老化 防止用組成物の開発は試みられていたが、本発明では、それぞれ単独よりもより効果的な老化防止用組成物を開発することを課題とする。

[0018]

【課題を解決するための手段】前述のように、ラミニン 5 産生促進剤またはインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4 産生促進剤を それぞれ単独で用いた老化防止用組成物の開発は従来から試みられていたが、ラミニン5 産生促進剤およびイン テグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4 産生促進剤を組み合わせた老化防止用 組成物の開発は試みられていなかった。

【0019】本発明者は、ラミニン5産生促進剤またはインテグリン $\alpha6\beta4$ 産生剤をそれぞれ単独で用いた場合と双方を組み合わせた場合の光障害抑制作用について検討した。その結果、ラミニン5の産生を促進する成分とインテグリン $\alpha6\beta4$ の産生を促進する成分を組み合わせて用いることにより、より効果的に紫外線による細胞障害を抑制できることを見出し、本発明を完成した。【0020】すなわち、本発明は、

- 1. ラミニン5の産生を促進する成分とインテグリン $\alpha$  6  $\beta$  4 の産生を促進する成分を含む組成物、
- 2. ラミニン5の産生を促進する成分が下記(1)~(3)
- (1) リュウガン、タイセイ、ホソバタイセイ、リュウキュウアイ、ナルコユリおよびカギクルマバナルコユリ の植物またはその抽出物
- (2)フェニルプロパノイド類の化合物またはそれらの塩、あるいはそれらの化合物の配糖体またはそれらの塩(3)コメヌカ油から選ばれる1種または2種以上である上記1の組成物、
- 3. インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生を促進する成分が、セイヨウキズタ、エキナセア、カボチャ、セイヨウタンポイポ、およびアンジェリカの植物またはその抽出物から選ばれる1種または2種以上である上記1または2の組成物、
- 4. 皮膚基底膜賦活用および/または表皮基底細胞賦活用である上記1~3のいずれかの組成物、
- 5. 光障害抑制用である上記1~3のいずれかの組成物、及び
- 6. 上記1~5のいずれかの組成物からなる皮膚外用剤、に関する。

#### [0021]

【発明の実施の形態】「ラミニン5の産生を促進する成分」は、皮膚基底膜を構成する細胞外マトリックスタンパク質の一種であるラミニン5の皮膚基底膜における存在量を増加させるものであれば良く、表皮細胞による産生を促進することにより、その量は増加する。このような「ラミニン5の産生を促進する成分」としては、リュウガン、タイセイ、ホソバタイセイ、リュウキュウアイ、ナルコユリ、カギクルマバナルコユリの植物またはその抽出物、フェニルプロパノイド類の化合物またはそれらの塩、あるいはそれらの化合物の配糖体またはそれらの塩、コメヌカ油を挙げることができる。「インテグリンα6β4の産生を促進する成分」は、ラミニン5の受容体として働くインテグリンα6β4の表皮基底細胞

の基底側での存在量を増加させるものであれば良く、表皮細胞による産生を促進することにより、その量は増加する。このような「インテグリンα6β4の産生を促進する成分」としては、セイヨウキズタ、エキナセア、カボチャ、セイヨウタンポポおよびアンジェリカの植物またはその抽出物を挙げることができる。

【0022】本発明に用いられるリュウガン(Euphoria longan (Lour.)Steud.)は、むくろじ科ユーフォリア属の植物である。仮種皮の部分は竜眼肉(リュウガンニク)と呼ばれ、鎮静、滋養強壮に処方され、物忘れや不眠症にも効果的で、神経の興奮を静める効力があるといわれている(「原色牧野和漢薬草大図鑑」北隆館)。

【0023】本発明に用いられるタイセイ(I. Indigotica Fort.)、ホソバタイセイ(Isatis tinctoria L.)は、いずれもあぶらな科タイセイ属の植物である。根の部分は板藍根(バンランコン)と呼ばれ、種々の病原菌に対する抑制作用を有し、消炎、解熱、解毒、止血薬として用いられている(「原色牧野和漢薬草大図鑑」北隆館)。

【0024】本発明に用いられるリュウキュウアイ(Storobilanthes flaccidifolius Nees)は、きつねのまご科イセハナビ属の植物である。この植物の根、根茎も板藍根(バンランコン)と呼ばれ、タイセイ(I. Indigotica Fort.)、ホソバタイセイ(Isatis tinctoria L.)の根と同様の薬効を有する。また、葉の部分にも抗菌、解毒、解熱、消炎、止血作用があることが知られている(「原色牧野和漢薬草大図鑑」 北隆館)。

【0025】本発明に用いられるナルコユリ(Polygonatum folcatumA. Gray)、カギクルマバナルコユリ(Polygonatum sibiricum Redoute ex Redoute)は、いずれもゆり科アマドコロ属の植物である。根茎の部分は黄精(オウセイ)と呼ばれ、種々の菌に対する抑制作用、アドレナリンによる高血糖に対する抑制作用、血圧降下作用があり、滋養強壮、糖尿病、動脈硬化症などの薬として用いられる(「原色牧野和漢薬草大図鑑」北隆館)。

【0026】本発明に用いられるセイヨウキズタ(Hederahelix L.)は、ウコギ科へデラ属の植物である。ヨーロッパからコーカサス地方に原産する。葉は神経痛、リウマチ痛、座骨神経痛を緩和するハップ剤や歯痛、百日咳用のチンキとして使用される(「ハーブの写真図鑑」レスリーブレムネス著、日本ヴォーグ社)。成分としては、ヘデリン、サポニン、フラボノイド、有機酸などを含む。洗浄作用、抗炎症作用、保湿作用、抗菌作用、痩身作用があり、化粧品に広く使用される(「化粧品ハンドブック」日光ケミカルズ株式

会社)。特にニキビ、脂性肌用の洗顔料やクリーム、シャンプーなどに配合されている。

【0027】本発明に用いられるエキナセア(Echinacea purpurea, E. angustifolia, E. pallida)は、キク科エキナセア属の植物である。北アメリカ原産で、アメリカ先住民の間で万能薬として、歯痛、喉の痛み、風邪、伝染病などの治療に約400年前から利用されてきた。19世紀末、ヨーロッパにも紹介され、栽培が始まった。成分としては多糖、カフェー酸誘導体、アルキルアミドなどを含む。免疫力を高め、風邪や感染症、皮膚病の治療や予防、炎症に効果があると言われている(「薬用ハーブの機能研究」健康産業新聞社)。

【0028】本発明に用いられるセイヨウタンポポ(Taraxacum officinale)は、キク科タンポポ属の植物である。東ヨーロッパ原産で、葉は生でサラダとして、煎った根はコーヒーの代替として、花はワインの原料として用いられる。成分としてはトリテルペン、ステロール、糖類、ビタミン類、カリウムを含む。根は消化不良や便秘に効果があり、また、肝臓と胆嚢を刺激し、胆汁の分泌を増加させ、肝障害や黄疸に有効である。葉は強力な利尿作用があり、また、血液や組織の浄化作用もあり、皮膚病やリューマチの治療薬としても有効である(「ハーブ大全」小学館)。

【0029】本発明に用いられるアンジェリカ(Angelica archangelica L.)は、セリ科シシウド属の植物である。成分としては、アンゲリカラクトン、アンゲリシン、アンゲリカ酸、ベルガプテンや葉酸、ビタミンB12などのビタミンB群などを含む。血行を良くし、女性ホルモンの分泌を調整する効用があり、貧血症、生理痛、生理不順、冷え性などに広く用いられる(「機能性ハーブの生理活性」常盤植物化学研究所).

【0030】本発明に用いられるカボチャ(Cucurbita pepo L.)は、ウリ科カボチャ属の植物である。北アメリカ原産で、野菜としてなじみが深く、世界中で栽培されている。種子は栄養価が高く、食用にされる。成分としては、脂肪酸、リグナン、トコフェロール、微量元素であるセレンなどが含まれている。ヨーロッパでは、種子の油性の抽出物が、過敏膀胱や前立腺肥大症などの泌尿器系疾患の治療目的に用いられている(「機能性ハーブの生理活性」常盤植物化学研究所)

【0031】本発明に用いられる植物は、葉、茎、芽、花、木質部、木皮部(樹皮)などの地上部、根、塊茎などの地下部、種子、樹脂などのすべての部位が使用可能である。本発明における植物は、それら自体を乾燥させた乾燥物、その粉砕物、それら自体を圧搾抽出することにより得られる搾汁、植物自体あるいはその乾燥物の水またはアルコール、エーテル、アセトンなどの有機溶媒

による粗抽出物、および該粗抽出物を分配、カラムクロマトグラフィーなどの各種クロマトグラフィーなどで段階的に精製して得られた抽出物画分などのすべてを含む。これらは単独で用いても良く、2種以上混合して用いても良い。

【0032】本発明で使用するフェニルプロパノイド類は、天然に存在する化合物群の一つであり、ベンゼン核(C6, phenyl)に直鎖状3炭素(C3, propane)が結合したものである。これらの化合物は、広範な生物源から直接もしくは間接的に得ることが出来るが、化学合成品であってもよい。本発明では、フェニルプロパノイド類として、特にカフェー酸、フェルラ酸、ケイヒ酸、ケイヒアルデヒド、オイゲノール、コニフェリルアルコール、クロロゲン酸などが好ましいが、これに限られるわけではない。

【0033】自然界では、維管束植物においてアミノ酸フェニルアラニン(イネ科ではチロシン)の脱アミノ化によりトランスケイヒ酸(イネ科ではpークマリン酸)が生成される。トランスケイヒ酸は酸化されてpークマリン酸、さらに酸化されてカフェー酸となる。カフェー酸はメチル化を受けてフェルラ酸となる。被子植物はフェルラ酸をさらに酸化して5ーヒドロキシフェルラ酸に、次にメチル化してシナピック酸とすることができるが、シダ植物や裸子植物はできない。自然界において、これら酸のフェノール性水酸基は部分的にメチル化され、そしてカルボキシル基は逐次還元されて対応するアルデヒド、アルコール、あるいはオレフィンとなる(「天然物化学」改訂第4版、三橋博ら編、南江堂)。

【0034】カフェー酸は下記式(1)で表され、肥満 細胞からのヒスタミン遊離抑制効果や5ーリポキシゲナーゼおよびロイコトリエン生成の阻害活性がある(「天 然薬物辞典」奥田拓男編、廣川書店)。コーヒー豆、ノコギリソウ、オトギリソウなどに数%含まれるクロロゲン酸、ヨモギおよび同族植物の主成分の3,5ーdiー〇ーカフェイルキナ酸、その他いわゆるカフェータンニンの構成成分として存在する。また、遊離してタバコ葉、サツマイモ、ナシ葉などの広い範囲の植物に存在する。カフェー酸は、3,4ージヒドロキシベンズアルデヒド、無水酢酸、酢酸カリウムの混合物を加熱する(パーキン反応)ことにより得られる。また、クロロゲン酸の酸加水分解によって生成する。

【化1】

【0035】フェルラ酸は下記式(2)で表され、抗酸化作用、紫外線吸収能を持つことが知られている。それ自体およびその誘導体は植物の細胞壁を形成するリグニンの前駆体である。遊離状、エステル型、リグニンの形で、微量ながら広く植物に存在する(「化学大辞典」東

京化学同人)。4ーヒドロキシー3ーメトキシベンズアルデヒドとマロン酸をピペリジン存在下ピリジン中で縮合脱炭酸させることにより得られる。また、コメヌカから効率的に抽出する方法が開発されている(特開平5ー331101号)。

#### 【化2】

【0036】ケイヒ酸は下記式(3)で表され、そのエステル類は香料および医薬品として用いられる(「天然薬物辞典」奥田拓男編、廣川書店)。通常、ケイヒ酸とはトランス形のものを指し、シス形のものはアロケイヒ酸と呼ばれる。シス形は不安定でトランス形になりやすい。カシア油、ペルーバルサム、トルーバルサムの樹脂などに遊離酸あるいはエステルとして存在する。ケイヒアルデヒドの酸化、あるいはベンズアルデヒド、無水酢酸、酢酸カリウムの混合物の加熱(パーキン反応)により得られる。

## 【化3】

【0037】ケイヒアルデヒドは下記式(4)で表され、強い特有の芳香と甘味があることから、菓子などの食品香料に用いられている(「天然薬物辞典」奥田拓男編、廣川書店)。また、医薬品、化粧品にも用いる。ケイの樹皮、葉に含まれ、ケイヒ油、カシア油の主成分で香りの本体であり、その他ミルラ油、パチョウリ油にも含まれる。ベンズアルデヒドとアセトアルデヒドをアルカリで縮合させて得られる。

#### 【化4】

【0038】オイゲノールは下記式(5)で表され、バニリンの製造原料、香料、殺菌剤、防腐剤などに用いられる(「天然薬物辞典」奥田拓男編、廣川書店)。チョウジ油に多く含まれるほか、広く植物の精油中に存在するフェノール性精油成分である。グローブ油、桂葉油をアルカリ抽出することにより得られる。

#### 【化5】

【0039】コニフェリルアルコールは下記式(6)で表され、針葉樹の形成層とその周辺の柔細胞、コンフリーの根、テンサイ、アスパラガスなどに配糖体のコニフェリンとして存在する(「天然薬物辞典」奥田拓男編、

廣川書店)。植物体内で脱水素重合によってリグニン様の物質になる。リグニンには、抗腫瘍作用、肝カタラーゼ活性促進作用などの作用が認められている。コニフェリンに加水分解酵素エムルシンを作用させることにより得られる。

#### 【化6】

【0040】クロロゲン酸は下記式(7)で表され、中枢神経興奮作用に加えて、胃液や胆汁分泌を促進する作用がある(「天然薬物辞典」奥田拓男編、廣川書店)。また、抗酸化作用(「フリーラジカルと和漢薬」奥田拓男・吉川敏一編、国際医薬出版)や癌細胞転移抑制作用(東京農工大・矢ケ崎教授ら、日本経済新聞2000.9.4朝刊)が報告されている。コーヒー豆からはじめて単離されたが、双子葉植物の果実や葉などに広く分布し、特にナス科、キク科、セリ科などの植物にこれを多く含むものが多い。カフェー酸とキナ酸をエステル化することにより得られる。

#### 【化7】

【0041】いずれの化合物も市販されており、これを用いることができる。本発明における化合物は、それらを各種溶媒を用いて溶解した状態でも使用できる。例えば、水またはエタノール、メタノールなどのアルコール類、プロピレングリコール、1,3-ブチレングリコールなどの多価アルコール、エーテル、アセトン、酢酸エチルなどの有機溶媒を用いて溶解した状態で使用できる。これらは単独で用いても良く、2種以上混合して用いても良い。

【0042】本発明で使用するフェニルプロパノイド類の化合物の配糖体としては、カフェー酸の配糖体として、グルコカフェー酸  $\{3-(3,4-Dihydroxypheny1)-2-propenoic acid; 4'-O-\beta-D-Glucopyranoside <math>\}$ 、フェルラ酸の配糖体として、グルコフェルラ酸  $\{3-(4-hydroxy-3-methoxypheny1)-2-propenoic acid; 4-O-\beta-D-Glucopyranoside <math>\}$ 、オイゲノールの配糖体として、ササンクイン(オイゲノール  $\beta$ -プライムベロシド)  $\{2-methoxy-4-(2-propheny1)pheno1; O-[\beta-D-Xylopyranosyl-(1→6)-<math>\beta$ -D

-glucopyranoside] }、オイゲノール ジェンティオビオシド {2-methoxy-4-(2-prophenyl) phenol;  $O-[\beta D-Xylopyranosyl-(1\rightarrow 6)-\beta-D$ -glucopyranoside]}、オイゲノール ルティノシド $\{2-methoxy-4-(2-pr)\}$ ophenyl) phenol;  $O-[\alpha-L-Rha]$ mnopyranosyl –  $(1\rightarrow 6)$  – $\beta$  –D – g1 ucopyranoside] }、コニフェリルアルコ ールの配糖体として、コニフェリン {3-(3,4-D) ihydroxyphenyl)-2-propen- $1-ol; 3' Me ether, 4'-O-\beta-D$ glucopyranoside}、シトルシンD(イ ソコニフェリン)  $\{3-(3,4-Dihydroxy)\}$ phenyl)-2-propen-1-ol;3'Me ether,  $1-O-\beta-D-glucopyra$ ihydroxyphenyl)-2-propen- $1-o1; 3' \text{ Me ether, } 4'-O-[\beta-D]$  $-Glucopyranosyl-(1\rightarrow 6)-\beta-D$ -glucopyranoside] }、イソコニフェ リノシド {3-(3,4-Dihydroxyphen y1)-2-propen-1-o1; 3' Me ether, 1, 4' -di-O- $\beta$ -D-glucopy ranoside〉等が挙げられるが、これらに限定さ れるわけではない。また、本発明で使用するフェニルプ ロパノイド類の化合物またはそれらの配糖体の塩として は、例えばナトリウム塩、カルシウム塩等が挙げられる が、これらに限定されるわけではない。

【0043】本発明で使用するコメヌカ油は、イネ種子の精米直後のコメヌカから得られる半乾性油であり、一般に市販されている。淡黄色の油状液体で、中性脂肪のほかに多量の遊離脂肪酸、ロウ分、トコフェロール、オリザノール、ステロール、微量のリン脂質、糖脂質、金属などを含む。脂肪酸の成分は、おもにオレイン酸、リノール酸、パルミチン酸である。トコフェロールやオリザノールの影響により、空気や熱に対して非常に安定である。表皮細胞や線維芽細胞などの皮膚細胞に対する毒性はほとんどなく、非常に安全性が高い。

【0044】コメヌカ油中のオリザノールが紫外線を吸収して皮膚を保護する効果がある。また、コレステロール低下作用もあり、舌触りが良く香味が良いので、食用油として用いられている。コメヌカ油脂肪酸はオレイン酸が多く、コメヌカ油から製造した石けんは水に溶けやすく、洗浄力がすぐれ、家庭用洗剤として使用されている。欧米では天然のサンスクリーンオイルとして使われている(「化粧品ハンドブック」日光ケミカルズ株式会社)。

【0045】本発明の組成物には、ラミニン5産生促進 剤およびインテグリンα6β4産生促進剤が、それぞれ 少なくとも1種以上含まれていれば良く、2種以上混合して用いても良い。本発明に用いるラミニン5産生促進剤およびインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4産生促進剤の組成物への有効配合量は、ラミニン5産生促進剤およびインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4産生促進剤の調製法、製剤の形態などにより、適宜選択、決定され、特に限定されないが、それぞれ0.001 $\sim$ 30重量%が適当である。

【0046】ラミニン5産生促進剤およびインテグリン α6β4産生促進剤を含む本発明組成物は、表皮細胞に おけるラミニン5およびインテグリンα6β4の産生を促進し、皮膚基底膜および表皮基底細胞の活性化、再生促進に有用であり、紫外線の照射により低下した皮膚基底膜および/または表皮基底細胞の働きを高めて、基底膜と基底細胞の結合力を強化し、いわゆる光老化した皮膚の再生作用を有する。

【0047】皮膚基底膜を構成する細胞外マトリックス タンパク種の一種であるラミニン5の産生を促進する成 分およびその受容体として働くインテグリンα6β4の 産生を促進する成分は、単独でも前記のような効果を有 する。しかし、ラミニン5あるいはインテグリン $\alpha 6\beta$ 4は協調的に作用するために、例えば、紫外線暴露など により、インテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生あるいは活性が低 下している場合には、どんなにラミニン5の産生を促進 しても、その受容体の量が限られているので、ある一定 以上の効果は期待できない。ラミニン5の産生あるいは 活性が低下している場合におけるインテグリンα6β4 の産生促進についても同様である。したがって、それら の機能を十分に発揮させるために、表皮細胞におけるラ ミニン5の産生を促進し、皮膚基底膜を活性化すると同 時に、インテグリンα 6 β 4 の産生を促進し、表皮基底 細胞を活性化することで、相乗的な効果が得られる。

【0048】本発明の組成物には、植物油のような油脂類、高級脂肪酸、高級アルコール、シリコーン、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤、非イオン界面活性剤、防腐剤、糖類、金属イオン封鎖剤、水溶性高分子のような高分子、増粘剤、粉体成分、紫外線吸収剤、紫外線遮断剤、ヒアルロン酸のような保湿剤、香料、pH調整剤、乾燥剤等を含有させることができる。また、ビタミン類、皮膚賦活剤、血行促進剤、常在菌コントロール剤、活性酸素消去剤、抗炎症剤、抗癌剤、美白剤、殺菌剤等の他の薬効成分、生理活性成分を含有させることもできる。

【0049】油脂類としては、例えばツバキ油、月見草油、マカデミアナッツ油、オリーブ油、ナタネ油、トウモロコシ油、ゴマ油、ホホバ油、胚芽油、小麦胚芽油、トリオクタン酸グリセリン、等の液体油脂、カカオ脂、ヤシ油、硬化ヤシ油、パーム油、パーム核油、モクロウ、モクロウ核油、硬化油、硬化ヒマシ油等の固体油脂、ミツロウ、キャンデリラロウ、綿ロウ、ヌカロウ、ラノリン、酢酸ラノリン、液状ラノリン、サトウキビロ

ウ等のロウ類が挙げられる。

【0050】炭化水素類としては、流動パラフィン、スクワレン、スクワラン、マイクロクリスタリンワックス等が挙げられる。高級脂肪酸として、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、ドコサヘキサエン酸(DHA)、エイコサペンタエン酸(EPA)等が挙げられる。

【0051】高級アルコールとして、例えば、ラウリルアルコール、ステアリルアルコール、セチルアルコール、セチステアリルアルコール等の直鎖アルコール、モノステアリルグリセリンエーテル、ラノリンアルコール、コレステロール、フィトステロール、オクチルドデカノール等の分枝鎖アルコール等が挙げられる。

【0052】シリコーンとして、例えば、鎖状ポリシロキサンのジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン等、環状ポリシロキサンのデカメチルシクロペンタシロキサン等が挙げられる。

【0053】アニオン界面活性剤として、例えば、ラウリン酸ナトリウム等の脂肪酸塩、ラウリル硫酸ナトリウム等の高級アルキル硫酸エステル塩、POEラウリル硫酸トリエタノールアミン等のアルキルエーテル硫酸エステル塩、Nーアシルサルコシン酸、スルホコハク酸塩、Nーアシルアミノ酸塩等が挙げられる。カチオン界面活性剤として、例えば、塩化ステアリルトリメチルアンモニウム等のアルキルトリメチルアンモニウム等のアルキルトリメチルアンモニウム等が挙げられる。両性界面活性剤として、アルキルベタイン、アミドベタイン等のベタイン系界面活性剤等が挙げられる。非イオン界面活性剤として、例えば、ソルビタンモノオレエート等のソルビタン脂肪酸エステル類、硬化ヒマシ油誘導体が挙げられる。

【0054】防腐剤として、例えばメチルパラベン、エチルパラベン等を挙げることができる。金属イオン封鎖剤として、例えばエチレンジアミン四酢酸ニナトリウム、エデト酸、エデト酸ナトリウム塩等のエデト酸塩を挙げることができる。

【0055】高分子として、例えば、アラビアゴム、トラガカントガム、ガラクタン、グァーガム、カラギーナン、ペクチン、寒天、クインスシード、デキストラン、プルランカルボキシメチルデンプン、コラーゲン、カゼイン、ゼラチンメチルセルロース、メチルヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC)、アルギン酸ナトリウムカルボキシビニルポリマー(CARBOPOL等)等のビニル系高分子、等を挙げることができる。

【0056】増粘剤として、カラギーナン、トラガカントガム、クインスシード、カゼイン、デキストリン、ゼラチン、CMC、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロ

キシプロピルセルロースカルボキシビニルポリマー、グァーガム、キサンタンガム、ベントナイト等を挙げることができる。

【0057】粉末成分としては、タルク、カオリン、雲母、シリカ、ゼオライト、ポリエチレン粉末、ポリスチレン粉末、セルロース粉末、無機白色顔料、無機赤色系顔料、酸化チタンコーテッドマイカ、酸化チタンコーテッドタルク、着色酸化チタンコーテッドマイカ等のパール顔料、赤色201号、赤色202号等の有機顔料を挙げることができる。

【0058】紫外線吸収剤としては、パラアミノ安息香酸、サリチル酸フェニル、パラメトキシケイ皮酸イソプロピル、パラメトキシケイ皮酸オクチル、2,4ージヒドロキシベンゾフェノン等を挙げることができる。紫外線遮断剤として、酸化チタン、タルク、カルミン、ベントナイト、カオリン、酸化亜鉛等を挙げることができる。

【0059】保湿剤として、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、1,3ーブチレングリコール、1,2ーペンタンジオール、グリセリン、ジグリセリン、ポリグリセリン、キシリトール、マルチトール、マルトース、ソルビトール、ブドウ糖、果糖、コンドロイチン硫酸ナトリウム、ヒアルロン酸ナトリウム、乳酸ナトリウム、ピロリドンカルボン酸、シクロデキストリン等が挙げられる。

【0060】薬効成分としては、ビタミンA油、レチノ ール等のビタミンA類、リボフラビン等のビタミンB<sub>2</sub> 類、ピリドキシン塩酸塩等のB<sub>6</sub>類、L-アスコルビン 酸、L-アスコルビン酸リン酸エステル、L-アスコル ビン酸モノパルミチン酸エステル、L-アスコルビン酸 ジパルミチン酸エステル、L-アスコルビン酸-2-グ ルコシド等のビタミンC類、パントテン酸カルシウム等 のパントテン酸類、ビタミンD2、コレカルシフェロー ル等のビタミンD類;αートコフェロール、酢酸トコフ ェロール、ニコチン酸DL-α-トコフェロール等のビ タミンE類等のビタミン類を挙げることができる。プラ センタエキス、グルタチオン、ユキノシタ抽出物等の美 白剤、ローヤルゼリー、ブナノキエキス等の皮膚賦活 剤、カプサイシン、ジンゲロン、カンタリスチンキ、イ クタモール、カフェイン、タンニン酸、 $\gamma$ -オリザノー ル等の血行促進剤、グリチルリチン酸誘導体、グリチル レチン酸誘導体、アズレン等の消炎剤、アルギニン、セ リン、ロイシン、トリプトファン等のアミノ酸類、常在 菌コントロール剤のマルトースショ糖縮合物、塩化リゾ チーム等を挙げることができる。さらに、カミツレエキ ス、パセリエキス、ワイン酵母エキス、グレープフルー ツエキス、スイカズラエキス、コメエキス、ブドウエキ ス、ホップエキス、ビワエキス、オウバクエキス、ヨク イニンエキス、センブリエキス、メリロートエキス、バ ーチエキス、カンゾウエキス、シャクヤクエキス、サボ

ンソウエキス、ヘチマエキス、トウガラシエキス、レモンエキス、ゲンチアナエキス、シソエキス、アロエエキス、ローズマリーエキス、セージエキス、タイムエキス、茶エキス、海藻エキス、キューカンバーエキス、チョウジエキス、ニンジンエキス、マロニエエキス、ハマメリスエキス、クワエキス等の各種抽出物を挙げることができる。

【0061】本発明の組成物は、例えば水溶液、油剤、乳液、懸濁液等の液剤、ゲル、クリーム等の半固形剤、粉末、顆粒、カプセル、マイクロカプセル、固形等の固形剤の形態で適用可能である。従来から公知の方法でこれらの形態に調製し、ローション剤、乳剤、ゲル剤、クリーム剤、軟膏、硬膏、ハップ剤、エアゾール剤、坐剤、注射剤、粉末剤、顆粒剤、錠剤、丸剤、シロップ剤、トローチ剤等の種々の剤型とすることができる。【0062】これらを身体に塗布、貼付、噴霧、飲用等により適用することができる。特にこれら剤型の中で、ローション剤、乳剤、クリーム剤、軟膏剤、硬膏剤、ハップ剤、エアゾール剤等が皮膚外用剤に適している。化粧料としては、化粧水、乳液、クリーム、パック等の皮膚化粧料、メイクアップベースローション、メイクアッ

膚化粧料、メイクアップベースローション、メイクアップクリーム、乳液状又はクリーム状あるいは軟膏型のファンデーション、口紅、アイカラー、チークカラーといったメイクアップ化粧料、ハンドクリーム、レッグクリーム、ボディローション等の身体用化粧料等、入浴剤、口腔化粧料、毛髪化粧料とすることができる。

#### [0063]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を更に説明する が、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。 [植物抽出液の調製] リュウガン (Euphoria longan (Lour.) Steud.)の仮種 皮(リュウガンニク)、ホソバタイセイ(Isatis tinctoria L.)の根(バンランコン)、 ナルコユリ (Polygonatumfolcatum A. Gray)の根茎(オウセイ)、セイヨウサン ザシ(Crataegus oxyacantha L.)の葉、コウカサイ(Hemerocallis plicata Stapf)の花の蕾(キンシンサ イ)、セイヨウキズタ (Hedera helix L.)の葉、エキナセアプルプレア(Echinace a purpurea L. Moench)の根、薬 用カボチャ(Cucurbitae pepo L.) の種子、セイヨウタンポポ (Taraxacum of ficinale G.)の根、アンジェリカ(Ang elica archangelica L.)の根、 セイヨウイラクサ (Urtica dioica L.)の根、ゲンチアナ (Gentianalutea L.)の根を細切し、その各1kgに99.5%エタ ノール3Lを加え、室温で一晩浸漬した。これを沪過 し、各抽出液を得た。各抽出液を濃縮したところ、その 蒸発残分はそれぞれ75g、110g、135g、98 g、102g、65g、23g、135g、45g、7 8g、56g、43gであった。なお、ここで、セイヨ ウサンザシ (Crataegus oxyacanth a L.)の葉、コウカサイ(Hemerocalli s plicata Stapf)の花の蕾(キンシン サイ)セイヨウイラクサ(Urtica dioica L.)の根、ゲンチアナ(Gentiana lut ea L.)の抽出液は、比較対照のために調製した。 【0064】 [試験結果1 植物抽出液およびフェルラ 酸によるラミニン5産生促進作用の測定]表皮角化細胞 (NHEK) および培地 (KGM) は、胎児由来正常ヒ ト表皮角化細胞(旭テクノグラス)およびКегаtі nocyte Growth Medium Bull et Kit(旭テクノグラス)を用いた。細胞はKG Mで37℃-5%CO<sub>2</sub>インキュベーターにて培養し た。本実験には継代数が3~5代の細胞を使用した。N HEKをKGMで培養後、トリプシン/EDTA溶液を 用いて、接着細胞を培養ディッシュから剥がした後、ト リプシン中和溶液を用いてトリプシンを中和した。遠心 分離により細胞を集めた後、1.25×10<sup>5</sup>cell s/mlとなるようにKGMにて再懸濁した。

【0065】この細胞懸濁液を4m1/ウェルで6ウェ ルプレートに播種し、24時間培養後、ウシ胎児血清 (FBS)、前記の方法により調製した各植物抽出液お よびフェルラ酸(築野食品工業)を添加したKGMで2 4時間培養した。培養後、細胞培養上清を回収した。8 00rpm、5分間遠心して浮遊細胞を除去後、15, 000rpm、30分間遠心して細胞片を除去した。8 0%飽和になるように硫酸アンモニウムを添加して4℃ で一晩攪拌した。20,000rp、30分間遠心して タンパク質を沈降させ、上清を除去後、20 mM Tr is-HC1(pH7.5)に溶解した。20mM T ris-HC1 (pH7.5)で4℃、一晩透析後、2 O倍濃縮になるように20mM Tris-HC1(p H7.5)を加え、ウエスタンブロッティング用サンプ ルとして用いた。FBSは、ラミニン5の産生を促進す る因子として公知の物質であり、ここでは対照として用 いた(特開平11-343226)。

【0066】サンプル中のタンパク質を非還元条件でSDS-PAGE(Sodium dodecyl sulfate-polyacrylamide gel electrophoresis)により分離後、ニトロセルロース膜に転写した。転写後のニトロセルロース膜をブロッキング溶液(5%のスキムミルクを含むPBS)に浸し、室温で1時間ブロッキングした。洗浄液(0.1%のBSAおよび0.05%のポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノラウレートを含むPBS)で洗浄後、一次抗体溶液(洗浄液で1mg/mlに調製したラミニンァ2鎖に対するモノクローナル抗体(クローン

D4B5) } に浸し、室温で一晩反応させた。洗浄後、二次抗体溶液(洗浄液で1mg/mlに調製したビオチン化抗マウスイムノグロブリンG)に浸し、室温で1時間反応させた。洗浄後、酵素溶液(洗浄液で1mg/mlに調製したアルカリフォスファターゼアビジンD)に浸し、室温で1時間反応させた。洗浄後、基質液 {BCIP/NBT substrate kit(VECTOR LABORATORIES)} に浸し、室温で15~30分間反応させた。

【0067】FBSおよび各植物抽出液を0.1%で処 理した時の結果を図1に示す。ここでFBSを0.1% で処理するとは、FBSの原液を培地量の0.1%で加 えて処理することをいう。また、植物抽出液を0.1% で処理するとは、固形分濃度にして0.1重量%になる ように、エタノールで100mg/mlに調製した植物 抽出液を培地量の1重量%加えて処理することをいう。 ここで、2本のラミニン5のバンドが見られるが、上の r2鎖が酵素により限定分解されたr2鎖分解型ラミニ ン5である。リュウガンの仮種皮(リュウガンニク)、 ホソバタイセイの根 (バンランコン)、ナルコユリの根 茎(オウセイ)の各植物抽出液により、 γ 2 鎖全長型お よび ア 2 鎖分解型のラミニン5の発現が有意に促進され た。一方、セイヨウサンザシの根、キンシンサイの根の 抽出液で処理した場合は、ラミニン5の発現に対する促 進活性は見られなかった。このことから、本発明のリュ ウガン、ホソバタイセイおよびナルコユリがラミニン5 産生促進のために選択的に作用することが分かった。

【0068】FBSおよびフェルラ酸の濃度を変えて処 理した時の結果を図2に示す。ここでFBSを0.10 %および1.00%で処理するとは、FBSの原液を培 地量の0.10%および1.00%で加えて処理するこ とをいう。また、フェルラ酸を0.01%、0.10% および1.00%で処理するとは、固形分濃度にして 0.01重量%、0.10重量%および1.00重量% になるように、エタノールで10mg/m1、100m g/mlおよび1g/mlに調製したフェルラ酸溶液を 培地量の1重量%加えて処理することをいう。ここで、 2本のラミニン5のバンドが見られるが、上のバンドは r2鎖全長型ラミニン5であり、下のバンドはr2鎖が 酵素により限定分解された 7 2鎖分解型ラミニン5であ る。フェルラ酸溶液により、濃度依存的にア2鎖全長型 および γ 2鎖分解型ラミニン5の発現が促進された。ま た、フェルラ酸溶液を0.1%および1.0%で処理し た場合、FBSを1.0%で処理した場合と同程度の活 性が見られた。

【0069】[試験結果2 コメヌカ油によるラミニン 5産生促進作用の測定] ヒト皮膚三次元モデルは、TE STSKIN(LSE-high)(東洋紡績)を用 い、プロトコールにしたがって培養した。植物性スクワ ラン (花王) にFBSまたはコメヌカ油 (築野食品工業)を溶解し、アッセイリング内の組織上に8 $0\mu1$ 添加し、24時間培養した。FBSはラミニン5の産生を促進する公知の物質であり、ここでは対照として用いた(特開平11-343226)。培養液で数回洗浄して薬剤を完全に除去した後、UVBを0および240mJ/cm²で照射した。新たに薬剤を添加し、さらに24時間培養した。組織を回収し、組織抽出用溶液  $\{50mMTris-HC1(pH7.5)、1% (Octylphenoxy)polyethoxyethanol(Sigma-Aldrich)}を加え、ホモジナイズした。<math>15,000rpm$ 、30分間遠心して組織片を除去した後、<math>50mMTris-HC1(pH7.5)にて透析した。

【0070】この組織抽出液を用いて、ELISA(e nzyme-linked immunosorben t assay) によりラミニン5産生促進作用を調べ た。組織抽出液を50mM Tris-HC1(pH 7.5)で適当に希釈し、96ウェルELISA用プレ ートに4℃で18時間吸着させた。細胞培養上清液を除 去後、ブロッキング溶液 {1%の牛血清アルブミン(B SA)を含むPBS(-)}に浸し、37℃で1時間ブ ロッキングした。洗浄液(0.05%のポリオキシエチ レン(20)ソルビタンモノラウレート(和光純薬)を 含むPBS(一) とて洗浄後、一次抗体溶液 (洗浄液 で5mg/m1に調製したラミニンィ2鎖に対するモノ クローナル抗体(クローンD4B5) (Mizushi ma, H., et al., Horm. Res., 5 0,7-14,1998.) }を添加し、37℃で2時 間反応させた。洗浄後、二次抗体〈洗浄液で1mg/m 1に調製したビオチン化抗マウスイムノグロブリンG (Vector laboratories)}を添加 し、室温で1時間反応させた。洗浄後、酵素溶液 (洗浄 液で1mg/m1に調製したアルカリフォスファターゼ アビジンD (Vectorlaboratorie s) } を添加し、室温で1時間反応させた。洗浄後、基 質液{1mg/mlのp-nitrophenyl p hosphate (ICN Biomedicals, Inc.)を含む0.75M Tris-HCl(pH 10.3) を添加し、37℃で30分間反応後、40 5 nmでの吸光度を測定した。

【0071】FBSを1.0%、コメヌカ油を0.1%、1.0%および3.0%で処理した時の結果を図3に示す。ここでFBSを1.0%で処理するとは、FBSの原液を植物性スクワランに1.0%で加えて処理することをいう。また、コメヌカ油を0.1%、1.0%および3.0%で処理するとは、コメヌカ油の原液を植物性スクワランにそれぞれ0.1%、1.0%および3.0%で加えて処理することをいう。薬剤を無処理で、UVBを非照射の場合を100%として評価した。

その結果、コメヌカ油はUVB非照射および照射のいずれにおいても濃度依存的にラミニン5産生を促進した。 尚、FBSを処理した場合も同様にラミニン5の産生を 促進した。

【0072】 [試験結果3 表皮角化細胞におけるインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4産生促進作用の測定] NHEKをKG Mで1.25×10 $^5$ /mlとなるように懸濁し、4ml/ウェルで6穴プレートに播種し、24時間培養した。前記の方法により調製した各植物抽出液およびFB Sを添加したKGMを4ml/ウェルで処理し、さらに24時間培養した。培養後、TRIZOL試薬(ライフテックオリエンタル)を用いて、プロトコールに従い全RNAを回収した。FBSは、インテグリン $\alpha$ 6mRNAおよびインテグリン $\beta$ 4mRNAの発現を促進する因子として公知の物質であり、ここでは対照として用いた。

【0073】回収した全RNAを用いて、RT-PCR (Reverse transcriptase-po lymerase chain reaction)h igh (東洋紡) により、インテグリンα6mRNA、 インテグリンβ4mRNAおよびG3PDHmRNAの 発現促進活性を測定した。G3PDH遺伝子はハウスキ ーピング遺伝子として知られ、全ての細胞で恒常的に発 現していることから、コントロール遺伝子として広く用 いられている。PCR用プライマーとして、インテグリ ンα6は5'-GAA CTG TGT GAA CA T CAG A-3'および5'-ATC CTT A CA GCA TGG TAT CG-3'を用い、イ ンテグリンβ4は5'-CGG ATG CTG CT T ATT GAG AAC-3'および5'-GAG GGT GGA GGA TGT GCT TAG-3'を用い、G3PDHは5'-ACC ACA GT CCAT GCC ATC AC-3'および5'-T CC ACC ACCCTG TTG CTG TA-3'を用いた。PCRの反応条件は、インテグリンα6 およびインテグリンβ4が、94℃、7分処理後、94 ℃、1分、56℃、1分、74℃、1分を25回繰り返 した後、74℃、10分処理し、4℃で保存した。一 方、G3PDHは、94℃、7分処理後、94℃、1 分、58℃、1分、74℃、1分を20回繰り返した 後、74℃、10分処理し、4℃で保存した。RT-P CR産物を電気泳動後、エチジウムブロマイドにより染 色し、写真撮影した。

【0074】各植物抽出液を0.1%で処理した時の結果を図4に示す。ここで植物抽出液を0.1%で処理するとは、固形分濃度にして0.1重量%になるように、エタノールで100mg/m1に調製した植物抽出液を培地量の1重量%加えて処理することをいう。セイヨウキズタの葉、エキナセアプルプレアの根、薬用カボチャの種子、セイヨウタンポポの根、アンジェリカの根の各

植物抽出液を処理した場合は、無処理対照に比べてインテグリン $\alpha$ 6 mRNAおよびインテグリン $\beta$ 4 mRNA の発現が有意に促進された。一方、セイヨウイラクサの根、ゲンチアナの根の抽出液で処理した場合は、インテグリン $\alpha$ 6 mRNAおよびインテグリン $\beta$ 4 mRNAの発現に対する促進活性は見られなかった。尚、G3PD Hの発現は植物抽出液の処理の有無に関わらず、同程度であった。このことから、本発明のセイヨウキズタ、エキナセアプルプレア、薬用カボチャ、セイヨウタンボボ、およびアンジェリカがインテグリン $\alpha$ 6  $\beta$ 4 産生促進のために選択的に作用することが分かった。

【0075】セイヨウキズタの葉の抽出液を濃度を変えて処理した時の結果を図5に示す。図5における濃度も、前記と同じで培地量に対する固形分濃度を表す。セイヨウキズタの葉の抽出液により、濃度依存的にインテグリン $\alpha$ 6 mRNAおよびインテグリン $\beta$ 4 mRNAの発現が促進された。また、セイヨウキズタの葉の抽出液を0.1%および1.0%で処理した場合、FBSを0.1%および1.0%で処理した場合と同程度の活性が見られた。尚、G3PDHの発現は植物抽出液の処理の有無に関わらず、同程度であった。

【0076】[試験結果5 ヒト表皮角化細胞における ラミニン5産生促進剤およびインテグリンα6β4産生 促進剤の光障害抑制作用の測定] NHEKをKGMで培 養後、トリプシン/EDTA溶液を用いて、接着細胞を 培養ディッシュから剥がした後、トリプシン中和溶液を 用いてトリプシンを中和した。遠心分離により細胞を集 めた後、2×10<sup>5</sup>cells/mlとなるようにKG Mにて再懸濁した。細胞懸濁液を24ウェルプレートに 1ml/ウェルで播種し、24時間培養した。UVBを Oおよび75mJ/cm2で照射し、さらに24時間培 養した。PBS(一)で洗浄し浮遊細胞を除去した後、 5%グルタルアルデヒド水溶液にて室温、15分間処理 し、細胞を固定した。水道水にて洗浄後、蛍光染色液  $\{5\mu g/m 10 \text{ Hoechst} 33342 \text{ (Sigm)}\}$ a-Aldrich) および0.001%のポリオキシ エチレン(10)オクチルフェニルエーテル(和光純 薬)を含む水溶液 を室温、暗所にて1.5時間処理し た。水道水にて洗浄後、蛍光プレートリーダーを用い て、蛍光強度を測定することにより細胞生存率を評価し

【0077】フェルラ酸および各植物抽出液を0.1%で処理した時の結果を図6に示す。図6における濃度も、前記と同じで培地量に対する固形分濃度を表す。薬剤を無処理で、UVBを非照射の場合を100%として評価した。UVB非照射の場合は、フェルラ酸および各植物抽出液をそれぞれ単独または組み合わせて処理したいずれの場合でも、無処理と同程度の細胞生存率であった。UVBを照射した場合は、無処理に比べてフェルラ酸、セイヨウキズタおよびエキナセアをそれぞれ単独で

処理した場合は有意に細胞生存率が上昇したが、フェルラ酸およびセイヨウキズタまたはエキナセアを組み合わせて処理した場合は、それぞれ単独よりもより効果的に細胞生存率が上昇した。一方、セイヨウイラクサおよびゲンチアナはフェルラ酸の有無に関わらず、無処理と同程度の細胞生存率であった。よって、フェルラ酸およびセイヨウキズタまたはエキナセアの組み合わせが、光障害抑制のために選択的に作用することが分かった。

【0078】フェルラ酸および各植物抽出液をそれぞれ 単独で0.01%および0.1%、フェルラ酸および各 植物抽出液を合わせて0.01%および0.1%で処理 した時の結果を図7に示す。図7における濃度も、前記 と同じで培地量に対する固形分濃度を表す。薬剤を無処 理で、UVBを非照射の場合を100%として評価し た。UVB非照射の場合は、フェルラ酸および各植物抽 出液をそれぞれ単独または組み合わせて処理したいずれ の場合でも、無処理と同程度の細胞生存率であった。U VBを照射した場合において、フェルラ酸およびセイヨ ウキズタをそれぞれ単独で0.01%処理した場合は無 処理と同程度の細胞生存率であったが、フェルラ酸およ びセイヨウキズタを合わせて 0.01%処理した場合 は、細胞生存率が上昇した。同様に、フェルラ酸および セイヨウキズタを合わせて0.1%処理した場合もフェ ルラ酸およびセイヨウキズタをそれぞれ単独でO.1% 処理した場合に比べて、細胞生存率が上昇した。よっ て、フェルラ酸およびセイヨウキズタの組み合わせが、 光障害抑制のために相乗的に作用することが分かった。 【0079】[試験結果6 ヒト皮膚三次元モデルにお けるラミニン5産生促進剤およびインテグリンα6β4 産生促進剤の光障害抑制作用の測定]ヒト皮膚三次元モ デルは、TESTSKIN (LSE-high) (東洋 紡績)を用い、プロトコールにしたがって培養した。植 物性スクワランにコメヌカ油および各植物抽出液を溶解 し、アッセイリング内の組織上に80μ1添加し、24

時間培養した。培養液で数回洗浄して薬剤を完全に除去

した後、UVBを0および240mJ/cm<sup>2</sup>で照射した。新たに薬剤を添加し、さらに24時間培養後、組織培養液を回収し、15,000rpm、30分間遠心して組織片を除去した。

【0080】この組織培養液を用いて、細胞膜に傷害を受けた細胞から遊離される乳酸脱水素酵素(LDH)活性を測定することにより、細胞毒性を測定した。LDH活性の測定は、LDHー細胞毒性テストキット(和光純薬)を用いて行った。PBS(一)を用いて適当に希釈した組織培養液を96ウェルの反応プレートに分注後、発色液を処理し、室温で20分間反応させた。反応停止液を処理後、マイクロプレートリーダーにより560nmの吸光度を測定し、細胞毒性を評価した。

【0081】コメヌカ油を1.0%、各植物抽出液を 0.1%で処理した時の結果を図8に示す。図8におけ る濃度も、前記と同じで植物性スクワランに対する固形 分濃度を表す。薬剤を無処理で、UVBを非照射の場合 の細胞毒性率を100%として評価した。UVBを非照 射の場合は、薬剤処理の有無に関わらず、ほぼ同程度の 細胞毒性率であった。UVBを照射した場合は、無処理 に比べてコメヌカ油、セイヨウキズタおよびエキナセア をそれぞれ単独で処理した場合は有意に細胞生存率が上 昇したが、コメヌカ油およびセイヨウキズタまたはエキ ナセアを組み合わせて処理した場合は、それぞれ単独よ りもより効果的に細胞生存率が上昇した。一方、セイヨ ウイラクサおよびゲンチアナはコメヌカ油の有無に関わ らず、無処理と同程度の細胞生存率であった。よって、 コメヌカ油およびセイヨウキズタまたはエキナセアの組 み合わせが、光障害抑制のために選択的に作用すること が分かった。

【0082】以下に、本発明の処方例を示す。

<処方例1> クリーム

下記の処方(単位は質量%)により、クリームを製造した。

(1)ステアリルアルコール	6.0%
(2)ステアリン酸	2.0%
(3)水添ラノリン	4.0%
(4) スクワラン	9.0%
(5)オクチルドデカノール	10.0%
(6) POE (25) セチルアルコールエーテル	3.0%
(7)モノステアリン酸グリセリン	2.0%
(8)コメヌカ油	1.0%
(9)防腐剤	適量
(10)香料	適量
(11)セイヨウキズタ抽出液	1.0%
(12)1,3ブチレングリコール	6.0%
(13) PEG 1500	4.0%
(14)精製水	残余

上記成分(1)~(10)を80℃に加熱溶解し油相と

する。成分(11)~(14)を70℃に加熱溶解し水

相とする。油相に水相を徐々に加え乳化し、攪拌しなが ら40℃まで冷却し、さらに30℃まで攪拌冷却してク リームを得た。

コメヌカ油

セイヨウキズタ抽出液

乳糖

コーンスターチ

グァーガム

#### [0084]

【発明の効果】以上に説明したように、ラミニン5産生促進剤およびインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4産生促進剤を含む本発明組成物は、表皮細胞におけるラミニン5およびインテグリン $\alpha$ 6 $\beta$ 4の産生を促進し、皮膚基底膜と表皮基底細胞の接着を促進することにより、表皮と基底膜の構造維持および機能向上を促す。したがって、老化した皮膚、特に紫外線により障害を受けた皮膚に対して、表皮と基底膜の構造異常および機能低下を予防、防止、改善することにより、しわ、しみ、くすみ、たるみのない若々しい肌の状態を維持することができる。

[0085]

## 【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> 株式会社ファンケル

<120> ラミニン5の産生促進剤およびインテグリンα

6β4産生促進剤を含む組成物

<130> PC22-033

<160> 6

[0086]

<210> 1

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 1

gaactgtgtg aacatcaga 19

[0087]

<210> 2

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 2

atcettacag catggtateg 20

[0088]

<210> 3

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

【0083】<処方例2> 錠剤

下記の処方(単位は質量%)により、錠剤を製造した。

10.0%

10.0%

65.0%

14.0%

1.0%

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 3

cggatgctgc ttattgagaa c 21

[0089]

<210> 4

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 4

gagggtggag gatgtgctta g 21

[0090]

<210> 5

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 5

accacagtcc atgccatcac 20

[0091]

<210> 6

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA

<400> 6

tccaccaccc tgttgctgta 20

【図面の簡単な説明】

【図1】ヒト表皮角化細胞に各植物抽出液を濃度依存的 に処理した場合のラミニン5の産生を促進する作用を示 す図である。

【図2】ヒト表皮角化細胞にフェルラ酸を濃度依存的に 処理した場合のラミニン5の産生を促進する作用を示す 図である。

【図3】ヒト皮膚三次元モデルにコメヌカ油を濃度依存的に処理した場合のラミニン5の産生を促進する作用を示す図である。

【図4】ヒト表皮角化細胞に各植物抽出液を処理した場

合のインテグリン $\alpha$ 6および $\beta$ 4の産生を促進する作用を示す図である。

【図5】 ヒト表皮角化細胞にセイヨウキズタの葉の抽出液を濃度依存的に処理した場合のインテグリン $\alpha$ 6および $\beta$ 4の産生を促進する作用を示す図である。

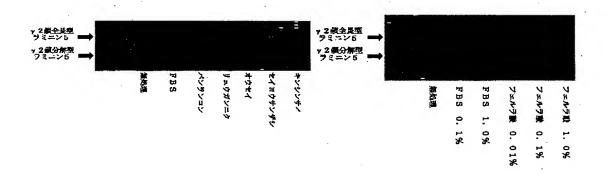
【図6】ヒト表皮角化細胞にフェルラ酸および各植物抽 出液を処理した場合の光障害を抑制する作用を示す図で ある。

【図7】ヒト表皮角化細胞にフェルラ酸およびセイヨウキズタの葉の抽出液を処理した場合の光障害を抑制する作用を示す図である。

【図8】ヒト皮膚三次元モデルにコメヌカ油および各植物抽出液を処理した場合の光障害を抑制する作用を示す図である。

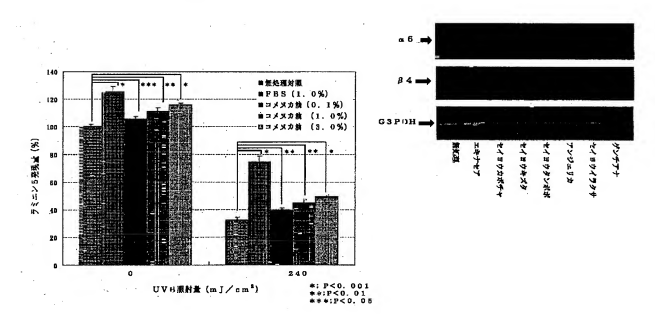
【図1】

【図2】

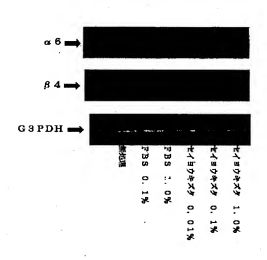


【図3】

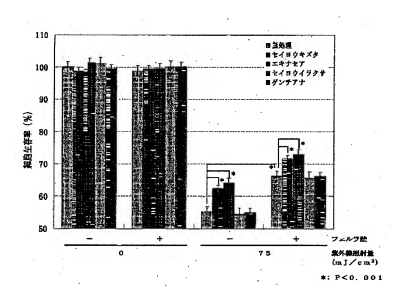
【図4】



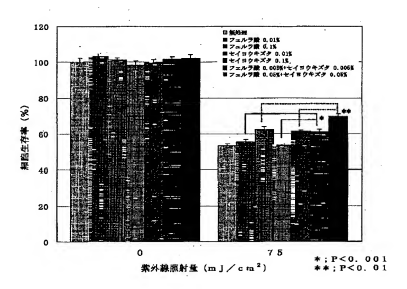
【図5】



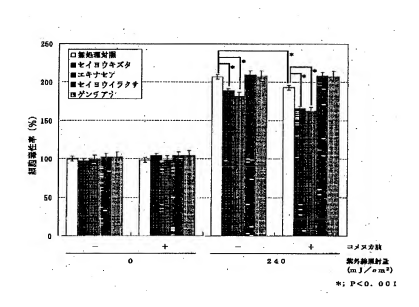
【図6】



【図7】



【図8】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 A 6 1 K 31/192 35/78

識別記号

FΙ A 6 1 K 31/192 35/78

(参考)

 $\mathbf{M}$ N  $\mathsf{T}$ 

С

## 

U V V A 6 1 P 17/00 A 6 1 P 17/00 17/02 17/02 17/16 17/16 17/16 43/00 1 1 1 1 1 1 2 1 1 1 2 1

F ターム(参考) 4C083 AA111 AA112 AA121 AA122 AC022 AC072 AC122 AC182 AC022 AC072 AC122 AC182 AC242 AC311 AC422 AD042 AD391 AD512 CC01 CC02 CC05 DD31 EE12 EE13 4C084 AA20 MA02 NA05 NA14 ZA892 ZB212 ZC022 ZC752 4C088 AB12 AB15 AB16 AB19 AB26 AB40 AB74 AB85 AC04 AC05 AC11 AC13 BA08 CA03 MA02 MA07 NA05 NA14 ZA89 ZB21 ZC02 ZC75 4C206 AA01 AA02 DA21 MA02 MA04 NA05 NA14 ZA89 ZB21 ZC02

ZC75